

JP5295184

Biblio Drawing

















RESIN COMPOSITION EXCELLENT IN APPEARANCE

Patent Number:

JP5295184

Publication date:

1993-11-09

Inventor(s):

KAKO TAKASHI; others: 01

Applicant(s):

ASAHI CHEM IND CO LTD

Requested Patent:

厂 JP5295184

Application Number: JP19920100064 19920421

Priority Number(s):

IPC Classification:

C08L23/02; C08L23/12; C08L23/16; C08L53/00; C08L53/02; C08L71/12

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE:To provide a resin compsn. having improved oil resistance, chemical resistance, etc., by compounding a specific polyolefin resin, a polyphenylene ether resin, and a hydrogenation product of an arom. vinyl compd.-conjugated diene compd. block copolymer. CONSTITUTION:A resin compsn. is prepd. by compounding a polyolefin resin, a polyphenylene ether resin optionally contg. PS, and a hydrogenation product of an arom. vinyl compd.-conjugated diene compd. block copolymer. The polyolefin resin is selected from the group consisting of an ultrahigh-mol.-wt. high-density PE having a wt.-average mol.wt. (Mw) of 1,000,000 or higher or an MI of 0.1 or lower, a homo-PP having an MI of 0.1 or lower, an ultrahigh- mol-wt. random PP having an Mw of 1,000,000 or higher or an MI of 0.1 or lower and an ethylene content of 1-5%, an ultrahigh-mol.-wt. block PP having an Mw of 1,000,000 or higher or an MI of 0.1 or lower and an ethylene content of 3-10%, an isotactic PP having a stereoregularity measured by NMR of 93% or higher, and a polyolefin resin contg. 0.1-1 pt. 1,3; 2,4-p,p'-(alkyl-substd.) phenylidenesorbitol.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-295184

(43)公開日 平成5年(1993)11月9日

(51)Int.Cl. ⁵		識別記号	庁内整理番号	FI		技術表示箇所
C08L	23/02	LCU	7107-4 J			
	23/12	LCN ·	7107-4 J			
	23/16	LCY	7107-4 J			
	53/00	LLY	7142-4 J			
	53/02	LLZ	7142-4 J			
				審査請求	未請求	: 請求項の数 1(全 8 頁) 最終頁に続く
(21)出顯番号	크	特顯平4-100064		(71)	出願人	000000033 旭化成工業株式会社
(22)出願日		平成 4年(1992) 4月21日				大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号
				(72)	発明者	加来尚
						岡山県倉敷市潮通3丁目13番1 旭化成工 業株式会社内
				(72)	発明者	水城 堅
						岡山県倉敷市潮通3丁目13番1 旭化成工
						業株式会社内
				ļ		
				}		

(54)【発明の名称】 表面外観に優れた樹脂組成物

(57)【要約】 (修正有)

【構成】 ボリオレフィン樹脂、ボリフェニレンエーテル樹脂またはボリスチレン樹脂を含む同樹脂、およびビニル芳香族化合物-共役ジエン化合物ブロック共重合体の水素添加物を含む樹脂組成物で、上記ボリオレフィン樹脂が以下のΦ~Φの群より選ばれた樹脂組成物。

- ① Mwが100万以上、またはJISK 6758によるMI値が0.1以下である、超高分子量高密度ポリエチレン、またはホモポリプロビレン、1以下でエチレン成分含有量が1~5%の範囲の超高分子量ランダムポリプロビレンまたはエチレン成分含有量3~10%の範囲の超高分子ブロックポリプロビレン
- ② 立体規則性が93%以上のアイソタクチックポリプロピレン
- ③ 1,3;2,4-p,p'-フェニリデンソルビトールを0.1~1.0部含有するボリオレフィン樹脂 【効果】 射出成形金型内での溶融粘度差が小さくなるため、射出成形時のフローマークが大幅に減少し、表面外観が大幅に改良される。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリオレフィン樹脂、ポリフェニレンエ - テル樹脂またはポリスチレン樹脂を含むポリフェニレ ンエーテル樹脂、およびビニル芳香族化合物-共役ジエ ン化合物ブロック共重合体の水素添加物を含む樹脂組成 物であって、上記ポリオレフィン樹脂が以下の①~③の 群より選ばれる1種または2種以上であることを特徴と する表面外観に優れた樹脂組成物。・

切 ポリオレフィン樹脂が、重量平均分子量Mwが10 0万以上、またはJISK 6758によるMI値が 0. 1以下である超高分子量高密度ポリエチレン;重量 平均分子量Mwが100万以上、またはMI値が0.1 以下であるホモポリプロピレン、重量平均分子量Mwが 100万以上、またはMI値が0.1以下でエチレン成 分含有量が1~5%の範囲の超高分子量ランダムポリブ ロピレンまたは重量平均分子量Mwが100万以上、ま たはMI値が0.1以下でエチレン成分含有量3~10 %の範囲の超高分子ブロックポリプロピレン

② ポリオレフィン樹脂が、NMRで測定した立体規則 性が93%以上であるアイソタクチックポリプロピレン 20 ③ ポリオレフィン樹脂が、1,3;2,4-p,p' -フェニリデンソルビトール、または1,3;2,4p, p'-アルキル置換フェニリデンソルビトールを 0. 1~1.0部含有するポリオレフィン樹脂 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は耐油性、耐薬品性、耐熱 性、耐衝撃性に優れ、かつ、射出成形時の表面外観に優 れていることを特徴とする、電気・電子分野、自動車分 野、その他の各種工業材料分野で利用できる樹脂組成物 30 に関するものである。

[0002]

【従来の技術】ポリフェニレンエーテルは、機械的特 性、電気的特性、耐熱性に優れ、吸水性が低くかつ寸法 安定性に優れるものの、成形加工性や耐衝撃性に劣る欠 点を有するため、ポリスチレン、ハイインパクトポリス チレンとブレンドすることにより成形加工性や耐衝撃性 の問題を改良し、例えば工業部品、電気・電子部品、事 務機器ハウジング、自動車部品、精密部品などの樹脂成 リフェニレンエーテルとハイインパクトポリスチレンか らなる古典的なポリフェニレンエーテル樹脂組成物は、 耐衝撃性は改善されるものの、耐薬品性に劣る。

【0003】 このため、例えば米国特許第336185 1号、特公昭42-7069号には、ポリフェニレンエ ーテルをポリオレフィンとブレンドすることにより耐薬 品性、耐衝撃性を改良する提案がなされているものの層 剥離現象が著しく実用に耐えないのが現状である。ま た、米国特許第3994856号には、ポリフェニレン エーテルおよびスチレン系樹脂を水添ブロック共重合体 50 出速度が早い方が出やすく、遅い方が出にくいことがわ

とブレンドすることによる耐衝撃性、耐薬品性の改良に 関する記述があり、同第4145377号には、ポリフ ェニレンエーテルまたはポリフェニレンエーテルおよび スチレン系樹脂とポリオレフィン/水添ブロック共重合 体が20~80重量部/80~20重量部からなる予備 混合物および水添ブロック共重合体とブレンドすること による耐衝撃性、耐薬品性の改良に関する記載があり、 さらに同第4166055、4239673 及び 4 242263号各明細書には、ポリフェニレンエーテル 10 をブロック共重合体または水添ブロック共重合体とポリ オレフィンとブレンドすることによる耐衝撃性の改良が 記載されている。そして米国特許第4383032号, ヨーロッパ特許公開第115712号およびオランダ特 許第7410861号ではポリフェニレンエーテルをポ リオレフィンおよび水添ブロック共重合体とブレンドす るととにより耐衝撃性を改良する内容が記載されてい る。

【0004】また、米国特許第4863997号,特開 昭63-113058号, 同63-225642号, 特 開平1-98647号、および同1-221444号に は、ポリオレフィン樹脂とポリフェニレンエーテル樹脂 からなる樹脂組成物の改質に特定の水添ブロック共重合 体を配合し、耐薬品性、加工性に優れた樹脂組成物を得 ることが提案されている。

【0005】一方、本出願人は、特開昭63-2187 48号、同63-245453号、および特開平1-4 0556号において特定のブロック共重合体とポリオレ フィンのコンパウンドをポリフェニレンエーテルと溶融 混錬た耐薬品性、加工性に優れた樹脂組成物を提案し た。更に本出願人は、WO91/05016において層 剥離とウェルド強度を改良したポリフェニレンエーテル とポリオレフィンよりなる樹脂成形体を提案している。 【0006】しかしながら、これらポリフェニレンエー テルとポリオレフィンとをプレンドした樹脂組成物に関 する先行技術は古典的なポリフェニレンエーテルとスチ レン系樹脂とから構成される樹脂組成物と比べ、耐薬品 性、耐衝撃性を改良する効果はみられるものの、射出成 形物にフローマークが出やすいという問題点を有する。 ことでフローマークとは、射出成形に特有の現象であっ 形体として広く利用されている。しかしながら、このポ 40 て、成形品表面にゲートを中心として縞模様状に流れの 跡が残り、表面外観を悪くする現象である。フローマー クの発生する機構は次の通りであると推測される。すな わち、最初にキャビティー内に流入じた樹脂が温度降下 し粘度が高くなったところへ、次に流入する高温低粘度 の樹脂により半固化状のまま圧入されるため、均一速度 で流動せず、よって縞模様が発生する。 また. フロー マークは射出成形金型のゲート形状依存性があり、ゲー ト径の細い場合に出やすく、太い場合に出にくい傾向が あることがわかっている。また、射出条件にもより、射

3

かっている。しかしながら、これらの点を考慮しただけでは、完全にフローマークをなくすことは困難である。 【0007】このため外観を重視する用途、例えば自動車外板、建材、家電の外装材等に用いる事ができず、その用途はきわめて限定されてしまう。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、上記した先行技術では達成できなかったポリフェニレンエーテルとポリオレフィン樹脂を含んだ樹脂組成物の射出成形品のフローマークを改良する事により、その用途範囲 10を大幅に広げる事にある。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明者らはフローマークを改良するため、射出成形金型内においての樹脂の固化時におけるポリオレフィン樹脂相とポリフェニレンエーテル樹脂相との溶融粘度差を小さくするために検討を行った。本発明の特徴は、ポリオレフィン樹脂、ポリフェニレンエーテル樹脂またはポリスチレン樹脂を含むポリフェニレンエーテル樹脂、およびビニル芳香族化合物ー共役ジエン化合物ブロック共重合体の水素添加物を含む樹脂組成物であって、上記ポリオレフィン樹脂が以下の①~③の群より選ばれたものである点にある。

- ① ポリオレフィン樹脂が、重量平均分子量Mwが100万以上、またはJISK 6758によるMI値が0.1以下である超高分子量高密度ポリエチレン、または重量平均分子量Mwが100万以上、またはMI値が0.1以下であるホモポリプロピレン、重量平均分子量Mwが100万以上、またはMI値が0.1以下でエチレン成分含有量が1~5%の範囲の超高分子量ランダムポリプロピレンまたは重量平均分子量Mwが100万以30上、またはMI値が0.1以下でエチレン成分含有量3~10%の範囲の超高分子ブロックポリプロピレン。
- ② ポリオレフィン樹脂が、NMRで測定した立体規則性が93%以上であるアイソタクチックポリプロピレン。
- ③ ポリオレフィン樹脂が、1,3;2,4-p,p'
 ーフェニリデンソルビトール、または1,3;2,4p,p'ーアルキル置換フェニリデンソルビトールを
 0.1~1.0部含有するポリオレフィン樹脂。ポリオ
 レフィン樹脂は1種でもよく、また、上記の群より選ば 40
 れる2種以上であってもよい。

【0010】ボリオレフィン樹脂、ボリフェニレンエーテル樹脂またはボリスチレンを含むボリフェニレンエーテル樹脂およびビニル芳香族化合物ー共役ジエン化合物ブロック共重合体の水素添加物よりなる組成物において、例えばボリオレフィン樹脂がボリプロピレンである場合、通常の射出成形グレードのボリプロピレン(MI=1.0~30)を用いると、ボリプロピレン/ボリフェニレンエーテル樹脂またはポリスチレンを含むボリフ

ェニレンエーテル樹脂/ビニル芳香族化合物 - 共役ジエン化合物ブロック共重合体の水素添加物がそれぞれ20 $\sim 40/70 \sim 30/10 \sim 30$ 重量部の範囲の組成で

は、後述の実施例で示すように、直径1mmのピンポイントゲートによる100mm×100mm×2mmの射出成形平板において、はっきりとした同心円状のフロー

マークがあらわれる。

【0011】これに対して、本発明に用いられるポリオ レフィン樹脂のうち1種または2種以上を用いた上記組 成の樹脂組成物からは、まったくフローマークのない光 沢のある優れた表面外観の平板を得ることができる。こ の現象に対する原因は明確ではないが、本発明者らは下 記のような事柄が1つの原因であろうと推論している。 【0012】通常のポリオレフィン樹脂を射出成形によ り成型するとき、成型温度は220℃~250℃である が、上記の組成物を射出成形により成型するとき、成型 温度はそれに比較して260℃~290℃とかなり高 い。そのため、ポリフェニレンエーテル樹脂またはポリ スチレンを含むポリフェニレンエーテル樹脂およびビニ ル芳香族化合物-共役ジェン化合物ブロック共重合体の 水素添加物成分は高粘度であるのに対して、ポリオレフ ィン樹脂は低粘度であると考えられる。したがって、ポ リオレフィン樹脂、ポリフェニレンエーテル樹脂または ポリスチレンを含むポリフェニレンエーテル樹脂および ビニル芳香族化合物-共役ジエン化合物ブロック共重合 体の水素添加物よりなる組成物は、射出成形により金型 内に流入するさい金型表面で急冷され、金型表面におい てはこの2者の間に溶融粘度差が生じる。

【0013】ここで、本発明に用いられるポリオレフィン樹脂は、急冷され固化する過程において通常のポリプロピレンに比べて結晶化速度が速いため、もしくは通常のポリプロピレンに比較して高粘度であるために、より高温度で粘度が増加し、ポリフェニレンエーテル樹脂またはポリスチレンを含むポリフェニレンエーテル樹脂およびビニル芳香族化合物ー共役ジエン化合物プロック共重合体の水素添加物の粘度に近づくと考えられる。この事がフローマークをなくす効果につながっていると考えられる。

【0014】本発明で用いられる上記のに規定された超高分子量高密度ボリエチレンまたはホモボリプロピレン、ランダムボリプロピレンおよびブロックボリプロピレンとは、通常の射出成形で用いられるボリオレフィン樹脂の分子量に比較して超高分子量といわれるボリオレフィン樹脂であり、下記の式で定義する重量平均分子量Mwが100万を超えるものである。ここでカsp/Cはテトラリン溶液で測定した値である。

[0015]

【数1】

$$\eta s p/C = \frac{(t./t.-1)}{C} \times F$$

【0016】t,:サンプル溶液の落下秒数

t。:溶媒のみの落下秒数

C : サンプル濃度

F : 粘度計のFactor

k':0.437

[0017]

【数2】

$$[\eta] = \frac{\sqrt{1 + 4 \, \mathbf{k}' \, \eta \, \mathbf{s} \, \mathbf{p} - 1}}{2 \, \mathbf{k}' \, C}$$

[0018]

【数3】

$$Mw = \begin{bmatrix} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ \hline & 6. & 8 \times 1 & 0^{-4} & \\ \end{bmatrix}^{1.4925}$$

【0019】さらに、[n]と[MI]の関係は下記の式より求められ、これより本発明で用いられる上記①のボリオレフィン樹脂の[MI]は0.1以下のものとする。

1 o g [MI] = -1.47[n]+3.25 これらのポリオレフィン樹脂は流動が極端に乏しく、通常の条件では加工できないものである。ポリオレフィン 30 樹脂の重量平均分子量Mwが100万未満では、該ポリオレフィン樹脂とポリフェニレンエーテル樹脂またはポリスチレンを含むポリフェニレンエーテル樹脂との金型表面における溶融粘度差が大きくなりすぎてフローマークが発生する。

【0020】また、上記②において規定された立体規則性とは、95℃でのトリクロロベンゼン不溶分のアイソタクチックペンタッド分率が93%以上、好ましくは95%以上あることである。ここでアイソタクチックペンタッド分率とは、A. Zambell等によってMac 40romolecules, 6,925(1973)に発表された方法に従い、同位体炭素による核磁気共鳴スペクトル(13C-NMR)を使用して測定されるポリプロピレン分子鎖中のペンタッド単位のアイソタクチック分率である。換言すれば、アイソタクチック分率はプロピレンモノマー単位が5個連続してメソ結合したものの全プロピレンに対する分率である。

【0021】ただし、ピークの帰属に関してはMacr 量%グラフトまたは付加)ポリオレフィン樹脂であってomolecules、8,687(1975)の記載 もよく、さらに上記したポリオレフィン樹脂と該変性ポ に基づいて測定した。具体的には3°C-NMRのスペク 50 リオレフィン樹脂の任意の割合の混合物であってもかま

トルのメチル炭素領域の全吸収ピークの強度分率をもってアイソタクチックペンタッド分率を測定する。また、上記のにおいて記載された1,3;2,4-p,p'-フェニリデンソルビトール、または1,3;2,4-p,p'-アルキル置換フェニリデンソルビトールとは、Dーソルビトールとベンズアルデヒドまたはアルキ10 ル置換ベンズアルデヒドとの縮合反応から誘導される有機化合物で、疎水性、耐熱性のゲル化剤である。

【0022】1、3;2、4ーアルキル置換フェニリデンソルビトールは、高分子融液のマトリックス中に溶解後、過飽和度(過冷却度)を駆動力として熱可逆的に凝集しテンポラリーなネットワークを形成し、そのとき熱可逆的なゾルーゲル転移をともなって系がゲル化する。

すなわち、このゲル化合物は、物理的に自己凝集する ことを特徴とする超分子化合物である。

【0023】ゾルーゲル転移の過程で形成する約10n 20 mの棒状の凝集体は、比表面積が大きく、ポリオレフィ ン樹脂の融液に対して高活性な核剤として作用するもの と考えられる。本発明で用いられる上記3のポリオレフ ィン樹脂は、通常の成形材料として用いられる重量平均 分子量が20000以上のボリオレフィン樹脂であ り、例えば、アイソタクチックポリプロピレン、超高分 子量アイソタクチックポリプロピレン、ポリ(4-メチ ルー1ーペンテン)、ポリブテンー1、高密度ポリエチ レン、超高分子量高密度ポリエチレン、低密度ポリエチ レン、線状低密度ポリエチレン、密度0.90未満の超 低密度ポリエチレンや、エチレン、プロピレン、他の

の - オレフィン、不飽和カルボン酸またはその誘導体の中 から選ばれる2種以上の化合物の共重合体、例えばエチ レン/ブテン-1共重合体、エチレン-(メタ)アクリ ル酸共重合体、エチレン-(メタ)アクリル酸エステル 共重合体、プロピレン/1-ヘキセン共重合体、プロビ レン/4-メチルー1-ペンテン共重合体等を挙げると とができる。これらのポリオレフィン樹脂は1種のみな らず2種以上を併用することができる。これらポリオレ フィン樹脂のうち、アイソタクチックポリプロピレン、 プロピレン/エチレン共重合体が特に好ましい。

【0024】また、本発明で用いるポリオレフィン樹脂は、上記した①~③以外のポリオレフィン樹脂のほかに、該ポリオレフィン樹脂とα、β-不飽和カルボン酸またはその誘導体とをラジカル発生剤の存在下、非存在下で溶融状態、溶液状態で30~350℃の温度下で反応させることによって得られる公知の変性(該α、β-不飽和カルボン酸またはその誘導体が0.01~10重量%グラフトまたは付加)ポリオレフィン樹脂と該変性ポリオレフィン樹脂と該変性ポリオレフィン樹脂と該変性ポリオレフィン樹脂と対象をフェンを

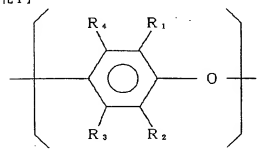
わない。

【0025】本発明に用いられるポリフェニレンエーテ ル (以下、単にPPEと略記) は、本発明の樹脂組成物 が耐熱性、耐衝撃性を発現する上で必須な成分であり、 該PPEは、結合単位:

7

[0026]

【化1】



[0027] (ここで、R1, R2, R3およびR4は それぞれ水素、ハロゲン、炭素数1~7までの第1級ま たは第2級低級アルキル基、フェニル基、ハロアルキル 基、アミノアルキル基、炭化水素オキシ基または少なく とも2個の炭素原子がハロゲン原子と酸素原子とを隔て ているハロ炭化水素オキシ基からなる群から選択される ものであり、互いに同一でも異なっていてもよい)から なり、還元粘度(0.5g/d1,クロロホルム溶液, 30℃測定)が、0.15~0.70の範囲、より好ま しくは0.20~0.60の範囲にあるホモ重合体およ び/または共重合体である。

【0028】このPPEの具体的な例としては、例えば ポリ(2,6ージメチルー1,4フェニレンエーテ ル)、ポリ(2ーメチルー6ーエチルー1,4ーフェニ レンエーテル)、ポリ(2ーメチルー6ーフェニルー 1、4ーフェニレンエーテル)、ポリ(2,6ージクロ ロー1、4ーフェニレンエーテル)等が挙げられ、さら に2.6ージメチルフェノールと他のフェノール類(例 えば、2,3,6ートリメチルフェノールや2ーメチル -6-ブチルフェノール)との共重合体のごときポリフ ェニレンエーテル共重合体も挙げられる。中でもポリ (2, 6ージメチルー1, 4ーフェニレンエーテル)、 2.6ージメチルフェノールと2,3,6ートリメチル 40 フェノールとの共重合体が好ましく、 さらにポリ (2,6ージメチルー1,4ーフェニレンエーテル)が 好ましい。

【0029】PPEは公知の方法で得られるものであれ ば特に限定されるものではなく、例えば、米国特許第 3306874号記載のHayによる第一銅塩とアミン のコンプレックスを触媒として用い、例えば2, 6-キ シレノールを酸化重合することにより容易に製造でき、 そのほかにも米国特許第3306875号、同第 32 57357号および同第 3257358号、特公昭5 50 5~95%の上記したビニル芳香族化合物を共重合した

2-17880号および特開昭50-51197号およ び同63-152628号等に記載された方法で容易に 製造できる。

【0030】また、本発明で用いられるPPEは、上記 したPPEのほかに、該PPEと α , β -不飽和カルボ ン酸またはその誘導体とをラジカル発生剤の存在下、非 存在下で溶融状態、溶液状態、スラリー状態で80~3 50℃の温度下で反応させることによって得られる公知 の変性 (${f ix}$ α , β - 不飽和カルボン酸またはその誘導体 10 が0.01~10重量%グラフトまたは付加) PPEで あってもよく、さらに上記したPPEと該変性PPEの 任意の割合の混合物であってもかまわない。また、上記 したPPEのほかに、これらPPEにポリスチレンを5 0重量%を超えない範囲で加えたものも好適に用いるこ とができる。

【0031】本発明に用いられるビニル芳香族化合物-共役ジェン化合物ブロック共重合体の水素添加物は、上 記のポリオレフィン樹脂とPPEの混和剤(以下、コン パティビライザーと略記)として作用する。すなわちこ れらの水添ブロック共重合体は分子鎖中のビニル芳香族 重合体ブロック/水添ポリブタジエンブロックを種々変 化させることが可能でこの含有量の変化でPPEとポリ オレフィンとの親和性を変化させることが可能である。 【0032】このコンパティビライザーの共重合形態と して、前述のブロック共重合体の他に水添ポリブタジエ ンブロック部分がビニル芳香族化合物-ブタジエンラン ダム共重合体の水添ブロックや、ビニル芳香族重合体ブ ロック部分がビニル芳香族化合物-ブタジエンのランダ ム共重合体ブロックのような水添ブロック共重合体およ 30 びこれらの組み合わせも好ましく用いることができる。 [0033] このコンパティビライザーを構成するビニ ル芳香族化合物としては、例えば、スチレン、α-メチ ルスチレン、ビニルトルエン、p-第3ブチルスチレ ン、ジフェニルエチレン等のうちから1種または2種以 上が選択でき、中でもスチレンが好ましい。また共役ジ エン化合物としては、例えば、ブタジエン、イソプレ ン、1,3-ペンタジエン、2,3-ジメチル-1,3 - ブタジェン等のうちから1種または2種以上が選ば れ、中でもブタジエン、イソプレンおよびこれらの組み 合わせが好ましい。

【0034】このようなコンパティビライザーの一例と しては、アニオン重合して得られるスチレンーブタジエ ン共重合体の水素添加物が挙げられ、これらは、例え ば、英国特許第1130770号および米国特許第32 81383号および同第3639517号に記載された 方法や英国特許第1020720号および米国特許第3 333024号および同第4501857号に記載され た方法で容易に製造できる。

【0035】 これらのコンパティビライザーは、通常1

共重合体であり、この共重合体の結合したビニル芳香族 化合物の量はポリオレフィン樹脂とPPEとの混和性を 考慮して任意の結合スチレン量を含有する共重合体を 1 種以上を任意に選択できる。このコンパティビライザー としては例えば、旭化成工業(株)「タフテック」とい う商品名で市販されているものを用いることができる。 【0036】本発明の成形体の各成分の量比は、得られ る成形体の耐熱性、耐衝撃性等のバランスを考慮して決 められる。すなわち、本発明に用いられるポリオレフィ ン樹脂の好ましい量は10~80重量%であり、より好 10 ましくは15~50重量%である。ポリオレフィン樹脂 の量が増大すると成型品の耐油性は顕著に増大するが耐 熱性、剛性などの物性は低下する傾向を有する。また、 ポリオレフィン樹脂の量が増大するに従い難燃化するこ とが困難になる傾向がある。PPEは20~80重量 %、好ましくは30~60重量%用いられる。PPEの 量が多い場合は高剛性、高耐熱性となるが、樹脂組成物 の流動性が悪化する。ビニル芳香族化合物-共役ジエン 化合物共重合体の水素添加物から選ばれる少なくとも1 種のブロック共重合体は5~40重量%、好ましくは1 0~30重量%用いられる。水添ブロック共重合体の添 加量が多い場合は樹脂組成物の相溶性が良好になる傾向 があるが、耐熱性が低下し難燃化が難しくなる傾向を有 する。これらの合計100重量部が本発明の樹脂部分を 構成する。

【0037】本発明の樹脂組成物には芳香族系リン酸エ ステルを添加することができる。芳香族系リン酸エステ ルはPPEの難燃剤として有効であり、さらに流動性改 良剤としても有効である。これら芳香族系リン酸エステ ルとしては、例えばトリフェニルホスフェート、オクチ 30 もかまわない。 ルジフェニルホスフェート、トリクレジルホスフェー ト、トリキシレニルホスフェート、クレジルジフェニル ホスフェート、キシレニルジフェニルホスフェートや芳 香族縮合リン酸エステル等が挙げられ、なかでもトリフ ェニルホスフェートや芳香族縮合リン酸エステルが好ま しい。

【0038】本発明では、上記の成分の他に、本発明の 特徴および効果を損なわないでかつ難燃性を付与するた めに、樹脂組成物に芳香族ハロゲン系難燃剤を5~30 重量%、難燃助剤を1~10重量%及び芳香族系リン酸 40 ス等に適している。 エステル1~15重量%を加えることができる。芳香族 ハロゲン系難燃剤が5%未満では難燃化の効果が期待で きず、30重量%を超えると耐衝撃性が低下する。ま た、難燃助剤が1重量%未満では難燃化の効果が期待で きず、10重量%を超えるとグローイング時間が長くな り難燃性のランクが悪くなる。

【0039】芳香族ハロゲン系難燃剤はハロゲン含有率 が50重量%以上の芳香族系難燃剤であり、なかでも芳 香族臭素化合物が好ましく、例えばヘキサブロムベンゼ

ブロムブロムトルエン、テトラブロムトルエン等の臭素 化トルエン、テトラブロムキシレン、トリブロムキシレ ン等の臭素化キシレン、ペンタブロムフェノール、テト ラブロムレゾルシン、トリブロムピロガロール、ナトリ ウムペンタブロムフェノレート等の臭素化フェノールお よびその金属塩、ベンタブロムアニリン、テトラブロム アニリン等の臭素化アニリン、ペンタブロム安息香酸、 テトラブロム安息香酸およびその誘導体、テトラブロム サリチル酸、テトラブロムトルイル酸、テトラブロムク レゾール等の臭素化ベンゼン異種置換体、臭素化ビフェ ニル、臭素化ジフェニルエーテル、臭素化ジフェニルチ オエーテル等の臭素化ジフェニル誘導体、トリブロムボ リスチレン、臭素化ポリカーボネート、臭素化エポキシ 樹脂等の臭素化芳香族重合体等が挙げられる。中でも、 耐ブリードアウト性の観点で臭素含有量が60重量%以 上で、かつ分子量が5000以上の臭素化ポリスチレン が好ましい。臭素化ポリスチレンは、例えば、米国FE RRO社よりPYRO-CHEKという商品名で市販さ れている『PYRO-CHEK 68PB』等が利用で 20 きる。難燃助剤は三酸化アンチモンなどのアンチモン化 合物、ホウ酸亜鉛、ホウ砂などのホウ素化合物等が挙げ られ、なかでも三酸化アンチモンが好ましい。

【0040】本発明では、上記の成分の他に、本発明の 特徴および効果を損なわない範囲で必要に応じて他の附 加的成分、例えば、酸化防止剤、耐候性改良剤、ポリオ レフィン用造核剤、スリップ剤、無機または有機の充填 剤や補強剤(ガラス繊維、カーボン繊維、ウィスカー、 マイカ、タルク、炭酸カルシウム、チタン酸カリウム、 ワラストナイト等)、各種着色剤、離型剤等を添加して

【0041】本発明の樹脂組成物は、表面外観が重視さ れる自動車分野、電気・電子分野で利用でき、例えば、 自動車部品としてバンパー、ドアー、ドアーパネル、フ ェンダー、モール、エンブレム、ホイールカバー、エン ジンフード、ルーフ、スポイラー等の外装部品、インス トゥルメントパネル、コンソールボックス、トリム等の 内装部品、また電気部品としては〇A機器、テレビ、ビ デオデッキ、ビデオカメラ、テレビゲーム、各種ディス クプレーヤー等の内外部品のキャビネットないしはケー

[0042]

【実施例】本発明を実施例によって、さらに詳細に説明 するが、これらの実施例により本発明の範囲が限定され るものではない。

[0043]

【実施例1】1.3;2.4-p.p´-ジトリリデン ソルビトール(以下PDTSと略記)0.3重量部、ア イソタクチックポリプロピレン(旭ポリプロE110 0、旭化成工業(株)製)25重量部、還元粘度0.5 ン、ペンタブロムベンゼン等の奥索化ベンゼン、ペンタ 50 2のPPE45重量部、ポリスチレン(GPPSスタイ

ロン685、旭化成工業(株)製)5重量部、スチレン ーブタジエンブロック共重合体の水素添加物(HTR-1、結合スチレン量65重量%、ポリブタジエン部の水 素添加率99、9%)15重量部、スチレンーブタジェ ンブロック共重合体の水素添加物(HTR-2、結合ス チレン量40重量%、ポリブタジェン部の水素添加率9 9. 9%) 10重量部、トリフェニルフォスフェート (TPP、大八化学工業所(株)製)6重量部、酸化防 止剤(Irganox1010、チバガイギー社製) ト(GPPS/チェンネルブラック=70/30)4. 5重量部をヘンシェルミキサーでブレンド後、同方向回 転2軸押出機(ZSK25;WERNER&PFLEI DERER社製)を用い、全ニーディングブロックのL /D=13.4、(π·d·N/h)=98.1、設定

【0044】 ここで得たペレットを250~280℃に 設定したスクリューインライン型射出製型機に供給し、 ノズル型口径1mmのピンポイントゲートで金型温度7 0°Cで100mm×100mm×2mmの平板を射出速 度225mm/secで成型した。得られた平板を目視 観察で評価したところ、真黒な光沢のある、フローマー クの完全にないものであった。

温度260℃の条件で溶融混練し、押し出したストラン

[0045]

ドをペレット化した。

【比較例1】PDTSを配合しなかった以外は実施例1 と同じ組成、同じ方法により100mm×100mm× 2mmの平板を作製し、目視観察で評価した。平板は黒 色が薄く、表面光沢がなく、かつ平板を水平状態から約 20度垂直方向へ傾けたとき、ゲートから広がる波状の 細かいフローマークが観察された。この様子を図1に示 した。

[0046]

【実施例2】MI=0.4、TCB不溶分のアイソタク チックペンタッド分率98%の高結晶性ポリプロピレン XF1932 (チッソ (株) 製HCPP) 還元粘度0. 52のPPE25重量部ポリスチレン (GPPSスタイ ロン685) 25重量部、HTR (結合スチレン量65 重量%)20重量部、TPP7重量部、ブロム化ポリス チレン (PYRO-CHEK 68PB; FERRO社 40 製)20重量部、3酸化アンチモン4重量部、カーボン ブラックマスターバッチペレット (GPPS/チェンネ ルブラック=70/30)4.5重量部を用いたほかは 実施例1と同様にして平板を作製した。

【0047】得られた100mm×100mm×2mm の平板を目視観察で評価したところ、真黒な光沢のあ る、フローマークの完全にない美麗な外観のものであっ

[0048]

【実施例3】超高分子量のアイソタクチックポリプロピ 50 ある。

レンMw=300万, MI=0 (本条件では流れない) 25重量部を用いた以外は実施例1と同じ組成、同じ 方法により100mm×100mm×2mmの平板を作 製し、目視観察で評価した。得られた平板は実施例1と 同様、真黒な光沢のある、フローマークの完全にない美 麗な外観のものであった。

[0049]

【実施例4】PDTS(ゲルオールD、新日本理化 (株) 製) 0.5重量部、エチレン含有量5.0%の射 O. 5重量部、カーボンブラックマスターバッチペレッ 10 出成形用ランダムポリプロピレン(旭ポリプロE310 1、旭化成工業(株)製、MI=0.5)40重量部、 還元粘度0.52のPPE40重量部、実施例1で用い たHTR-1を10重量部、結合スチレン量40重量 %、ポリブタジエン部の水素添加率99.9%のスチレ ンーブタジエンブロック共重合体の水素添加物(タフテ ックH1041、旭化成工業(株)製)10重量部、酸 化防止剤(Irganox1010、チバガイギー社 製) 0.5重量部、難燃剤としてブロム化ポリスチレン (PYRO-CHEK LM、Ferro社製) 20重 20 量部、三酸化アンチモン5重量部、カーボンブラックマ スターバッチペレット (GPPS/チェンネルブラック =70/30)4重量部をヘンシェルミキサーでブレン ド後、実施例1と同様に処理して黒色ペレットを得た。 ここで得たペレットを250~280℃に設定したスク リューインライン型射出製型機に供給し、ノズル型口径 1 mmのピンポイントゲートで金型温度70℃で100 mm×100mm×2mmの平板を射出速度225mm /secで成型した。得られた平板を目視観察で評価し たところ、真黒な光沢のある、フローマークの完全にな 30 いものであった。また、長さ12.5cm×幅1.2c m×暑さ1/8インチのタンザク型試験片を成形し、得 られた試験片にてASTM D256にもとづく Izo d衝撃試験(ノッチ付き)を実施したところ、35kg ・cm/cmのきわめて耐衝撃性に優れるものであっ た。また、長さ12、5cm×幅1.2cm×暑さ1/ 16インチのタンザク型試験片を成形し、得られた試験 片にてUL94にもとづく垂直型燃焼試験を実施したと とろ、平均燃焼時間3.8sec、最大燃焼時間8.2 secで、グローイング及び溶融滴下はなく、V-0に 判定されるものであった。

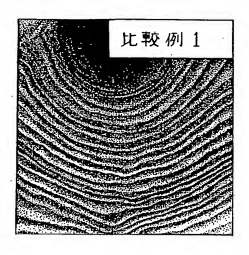
[0050]

【発明の効果】本発明の樹脂組成物は、従来のポリフェ ニレンエーテルとポリオレフィン樹脂をブレンドした樹 脂組成物に比べて、射出成形時のフローマークが大幅に 減少し、従って表面外観が大幅に改良される。したがっ て、表面外観を重要視する組成物に好ましく用いられる ことが期待される。

【図面の簡単な説明】

【図1】比較例1によって得られた平板の表面構造図で

[図1]



フロントページの続き

(51)Int.Cl.' 識別記号 庁内整理番号 F I C O 8 L 71/12 L Q P 9167-4J

技術表示箇所

	*			
	•			
		· [
`				